

证

明

REC'D 0 9 FEB 2000
WIPO PCT

本证明之附件是向本局提交的下列专利申请副本

申 请 日: 99 04 05

(

申 请 号: 99 1 03588.7

申 请 类 别: 发 明

发明创造名称:一种匙羹藤提取物及其制备方法和用途

发明人或设计人: 叶文才 车镇涛 戴 岳 朱兴祥

丛晓东 胡慧娟 赵守训

申 请 人: 山东绿叶制药股份有限公司



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

中华人民共和国

国家知识产权局局长



2000年 01月 25日

- 1.一种匙羹藤提取物的制备方法,它包括下列步骤:将匙羹藤叶粗粉用 60-95%的乙醇回流提取 1-4次,每次提取溶剂用量为 6ml/g,提取时间 1-3 小时,合并乙醇提取液,加压回收至无醇味,用环己烷萃取所得到的浓缩液 1-3次,每次使用溶剂量为 500ml,然后再用500ml 的正丁醇萃取 1-3次,合并正丁醇萃取液,减压回收,得到干浸膏状物即得。
 - 2.根据权利要求1所述的方法,其特征为使用75%的乙醇。
- 3.根据权利要求1或2所述的方法,其特征为提取次数为3次,提取时间为2小时。
- 4.根据权利要求 1-3 中任何一个所述的方法, 其特征为环己烷萃取次数为 3 次, 正丁醇的萃取次数为 3 次。
- 5.权利要求 1-4 中任一方法制备的匙羹藤提取物,其特征为它主要由总三萜皂甙、黄酮甙、花色素、多糖等成分组成,其中总三萜皂甙的含量为 50-99%。
- 6.根据权利要求 5 所述的匙羹藤提取物,其特征为所述的总三萜皂甙中含有 25-40%的六种新三萜皂甙化合物,其中用 GA-1 到 GA-6 表示的六种新三萜皂甙化合物分别具有式 I 或式 II 的结构:

当 R_1 =H 时,为 GA-1; 当 R_1 = -0- C_7 - C_7

时,为 GA-3;

并且 R₂=H 时, 为 GA-4;

7.根据权利要求 6 所述的匙羹藤提取物, 其特征为这六种新三萜皂甙化合物在提取物中的含量分别为 1.25-2.10%的 GA-1、0.89-1.50%的 GA-2、2.40-3.80%的 GA-3、2.10-3.40%的 GA-4、2.74-4.60%的 GA-5、3.24-5.40%的 GA-6。

8. 根据权利要求 7 所述的匙羹藤提取物,其中六种新三萜皂甙化合物在提取物中的含量分别为 1.60%的 GA-1、1.20%的 GA-2、3.10%的 GA-3、2.70%的 GA-4、3.60%的 GA-5 和 4.30%的 GA-6。

- 9.权利要求 5-8 中任一所述的匙羹藤提取物在制备降糖、降脂和抗血小板凝聚的药物方面的用途。
- 10.一种含有权利要求 5-8 中任一所述的匙羹藤提取物作活性成分的药物组合物。
- 11.一种含有权利要求 5-8 中任一所述的匙羹藤提取物作活性成分的胶囊。

一种匙羹藤提取物及其制备方法和用途

本发明涉及一种匙羹藤提取物,该提取物具有降糖、降脂和、 小板凝聚的活性作用,本发明还涉及该提取物的制备方法和它的人 途,尤其是它在制备治疗糖尿病药物方面的用途。此外,本发明又流 及了含有该提取物作活性成分的药物组合物。

匙羹藤为萝摩科植物 Gymnema sylvestre R. Br.,由于它在印度民 间用于抗肿毒、蛇伤、解疟、利尿和降血糖等, 所以人们对它所含的 成分进行了许多研究和报导, 发现其中所含的匙羹藤酸具有降糖活 性。发明人经过大量的试验研究,进一步发现匙羹藤提取物的功效优 于单一的匙羹藤酸,因为在匙羹藤提取物中含有特定含量的六种新三 萜皂甙化合物,到目前为止,尚没有发现含有这六种新三萜皂甙的匙 羹藤提取物的文献报导。

本发明的目的是提供一种匙羹藤提取物。

本发明的另一目的是提供该提取物的制备方法。

本发明的又一目的是提供含有该提取物作活性成分的药物组合 物。

本发明涉及的匙羹藤提取物是这样得到的: 将匙羹藤叶粗粉用 60-95%的乙醇回流提取 1-4次,每次提取溶剂用量为 6ml/g,提取时 间 1-3 小时,合并乙醇提取液,加压回收至无醇味,用环己烷萃取所 得到的浓缩液 1-3 次,每次使用溶剂量为 500ml,然后再用 500ml的 正丁醇萃取 1-3 次,合并正丁醇萃取液,减压回收,得到干浸膏状物, 即为本发明匙羹藤提取物。其中乙醇的优选浓度为75%。优选提取 次数为3次,优选提取时间为2小时。环己烷的优选萃取次数为3 次,正丁醇的优选萃取次数为3次。

发明人经过深入研究,发现本发明涉及的匙羹藤提取物主要由总 三萜皂甙、黄酮甙、花色素、多糖等成分组成, 其中总三萜皂甙的含 量为 50-99%。在该总三萜皂甙中含有 25-40%的六种新三萜皂甙化 合物,本说明书中用 GA-1 到 GA-6 来表示,它们分别具有式 I 或式 II 的结构:

当 R₁=H 时,为 GA-1;当 R₁= 一 (II)HO 当 R₁=H 并且 R₂= 时, 为 GA-3: 并且 R₂=H 时, 为 GA-4; 当 R_i= 当 R₁= 为 GA-5; HO 当 R₁=H 并且 R₂=

这六种新三萜皂甙化合物在本发明提取物中的含量分别为 1.25-2.10%的 GA-1、0.89-1.50%的 GA-2、2.40-3.80%的 GA-3、2.10-3.40%的 GA-4、2.74-4.60%的 GA-5、3.24-5.40%的 GA-6。优选含量分别为 1.60%的 GA-1、1.20%的 GA-2、3.10%的 GA-3、2.70%的 GA-4、3.60%的 GA-5 和 4.30%的 GA-6。当本发明提取物中含有上述优选含量的六种新三萜皂甙化合物时,本发明提取物的疗效最佳。

本发明匙羹藤提取物具有降糖、降脂和抗血小板凝聚的活性作用。胃肠给药时,该提取物的 LD₅₀ 为 4880mg/kg,胃肠外给药时,该提取物的 LD₅₀ 为 107.0mg/kg。因此可用它作活性成分制备具有降糖、降脂和抗血小板凝聚作用的药物组合物。

本发明匙羹藤提取物可以作为活性成分与药学上可接受的赋型 剂一起用于制备药物组合物,该药物组合物可以采用本领域的常规方 法制备成各种剂型,如胶囊、丸剂、片剂、口服液、颗粒剂、酊剂等 肠道给药的剂型和注射液等胃肠外给药剂型。根据剂型的不同,该药 组合物使用的赋型剂也不同,常用赋型剂包括稀释剂、湿润剂、润滑剂、填充剂、防腐剂等。其中稀释剂为乳糖、淀粉、糊精、微晶纤维素、微粉硅胶等,湿润剂为水和 50-85%不同浓度的乙醇。含有本发明匙羹藤提取物的药物组合物的优选剂型是口服制剂,最好为胶囊。给药剂量为 100-400mg/人/次,每天 3 次。

以下通过实施例和试验例来详细地说明本发明。

实施例刊

称取匙羹藤干叶粗粉 1000g, 用 600ml 的 60%的乙醇回流提取 3次,每次 2小时,合并提取液,减压回收至无醇味,得到浓缩液,把所得到的浓缩液用 500ml 的环己烷萃取 3次,然后再用 500ml 的正丁醇萃取 3次,合并 3次正丁醇萃取液,减压回收得到 64.0g 干浸膏,即本发明匙羹藤提取物。

实施例 2

称取匙羹藤叶粗粉 1000g,用 6.0L 75%的乙醇回流提取 3 次,每次 2 小时,合并乙醇提取液、把该乙醇提取液减压回收至无醇味,把浓缩液用 500ml 的环己烷萃取,再用 500ml 的正丁醇萃取 3 次,合并正丁醇萃取液,减压回收,得到于浸膏状物 72.0g。

实施例3=

称取匙羹藤叶粗粉和000g,用 6L 95%的乙醇回流提取 3 次,每次 2 小时,合并乙醇提取液,把该乙醇提取液减压回收至无醇味,把浓缩液用 500ml 的环己烷萃取,再用 500ml 的正丁醇萃取 3 次,合并正丁醇萃取液,减压回收,得到干浸膏状物 61.0g。

实施例 4

把本发明匙羹藤提取物 100mg 和微粉硅胶 200mg 充分混合均匀,过筛,加入适量的硬脂酸镁,混匀,用干法造粒机制粒,过筛,筛取 40-80 目之间的颗粒,装入胶囊,每粒装 0.3g。

实施例 5

按照实施例 4 所述方法制备胶囊,不同的是使用 200mg 的本发明匙羹藤提取物、100mg 微粉硅胶和适量的硬脂酸镁。

实施例 6

按照实施例 4 所述方法制备胶囊,不同的是使用 250mg 的本发明匙羹藤提取物、50mg 微粉硅胶和适量硬脂酸镁。

实施例7

按照实施例 4 所述方法制备胶囊,不同的是使用 450mg 的本发明匙羹藤提取物、50mg 微粉硅胶和适量硬脂酸镁。

试验例 1: 本发明匙羹藤提取物对蔗糖致大鼠血糖升高的影响 雌性 SD 大鼠,禁食 24h 后,随机分为实验组,一次口服给予本发明匙羹藤提取物 50,100,200mg/kg,阳性对照组分别给予降糖灵100mg/kg,正常组及对照组及空白对照组口服给予等容量蒸馏水,给药体积为 10ml/kg,30min 后,除正常组外,各组口服给予蔗糖溶液1g/kg(5ml/kg),并分别于其后 30,60,120min,由大鼠眼眶采血100μl,测定血清葡糖含量。

结果,大鼠口服蔗糖后 30,60min 内,血糖值明显上升,本发明 匙羹藤提取物 100mg/kg 在 30min,本发明匙羹藤提取物 200mg/kg 和 降糖灵 100mg/kg 在 30,60min 均使大鼠升高的血糖值显著下降,且 两者作用强度相近,见表 1。

表 1: 本发明匙羹藤提取物对蔗糖致大鼠血糖升高的影响(X±SD, n=10)

组别	剂量	血糖值(mmol/L)		
	(mg/kg)	30min	60min	120min
正常组		3.56±0.64	4.12±0.72	3.76±0.69
对照组		$6.58 \pm 0.87^{\Delta\Delta}$	5.93±1.27 ^{△△}	4.54±1.37
本发明匙羹	50	6.03±0.86	6.42±0.78	4.26±1.03
藤提取物	100	5.12±1.29*	5.77±1.09	4.53±0.94
	200	4.43±0.72**	4.73±0.83*	4.07±0.70
降糖灵	100	4.24±0.87**	4.74±0.90*	4.79±1.03

^{ΔΔ}p<0.01,与正常组比较;*p<0.05,**p<0.01,与对照组比较。

试验例 2: 本发明匙羹藤提取物对高脂血症大鼠血清甘油三酯、胆固醇含量的影响

雄性 SD 大鼠, 体重 130-170g, 正常组给予普通饲料, 其它各组给予高脂饲料(1%胆固醇、10%猪油、0.3%胆酸、0.2%甲硫基咪唑

88.5%普通饲料,自制成块状饲料)。连续14天,大鼠禁食12h后,按试剂盒法测定大鼠血清甘油三酯及胆固醇含量,然后,按血脂值进行随机分组。实验组口服给予50、100、200mg/kg,阳性对照组分别口服安妥明100mg/kg,对照组给予蒸馏水,给药体积为10ml/kg,连续10天,各组在给药前5天仍饲以高脂饲料,后5天饲以普通饲料,末次给药前禁食11h,给药后1h采血测血清中甘油三酯及胆固醇含量。

结果,大鼠给予高脂饲料 10 天后,血清甘油三酯及胆固醇含量明显升高,本发明匙羹藤提取物 50、100、200mg/kg 及安妥明 100mg/kg均使高脂血症大鼠血清甘油三酯及胆固醇水平明显下降,本发明匙羹藤提取物 200mg/kg 的降血脂作用与安妥明 100mg/kg 相近,见表 2。

表 2: 本发明匙羹藤提取物对高脂血症大鼠血脂含量的影响(X±SD, n=9-10)

11-9-107						
Γ	组别	剂量	甘油三酯 (mmol/L)		总胆固醇(mmol/L)	
	NI ///	(mg/kg)	给药前	给药后	给药前	给药后
-	正常组	(118 0)	1.02±0.22	1.04±0.15	2.43±0.41	1.99±0.47
-	对照组	-	2.64±0.82	3.04±0.93	$4.10\pm0.51^{\Delta\Delta}$	4.77±0.63 ²²
	本发明	50 3	2.72±0.61	STATE OF THE STATE	4.29±0.60	3.92±0.58
	北羹藤	100	2.54±0.90	**	4.02±0.59	2.94±0.66
	提取物	200	2.72±0.76	**	4.18±0.61	2.31±0.74
	安妥明	100	2.51±0.77	refer to the state of	4.33±0.51	2.15±0.76
ì	メダツ	130.		L		

ΔΔP<0.01,与正常组比较; P<0.01,与对照组比较。

试验例 3: 本发明匙羹藤提取物对体外家兔血小板聚集的影响

家兔心脏穿刺取血, 3.8%枸橼酸钾抗凝(1:9),1000rpm 离心5min,取上层作为富血小板血浆(PRP),再以4000rpm 离心10min,上清液为贫血小板血浆(PPP)。将 PPP 200μl 移入比浊管,再加入不同浓度的本发明匙羹藤提取物生理盐水溶液10μl,终浓度分别为250,500,1000μg/ml,阳性对照管加入阿斯匹林生理盐水10μl,终浓度为250μg/ml,空白对照管加入生理盐水10μl,37°C温育2min后,放入测定孔,搅拌加入ADP钠盐生理盐水溶液10μl,终浓度为1.0×10⁻⁵M,在PAM-1血小板聚集仪上观察3min内的最大聚集率。

结果,本发明匙羹藤提取物 500,1000μg/ml,阿斯匹林 250μg/ml 显著抑制家兔血小板聚集。见表 3。

3:本发明匙羹藤提取物对体外家兔血小板聚集的,响(X±SD,

n=8)

组别	终浓度 (ug/ml)	最大聚集率 (%)	抑制率(%)
对照组		47.9 <u>±</u> 5.2	
本发明匙羹	250	43.6±7.0	9.0
藤提取物	500	35.9 <u>+</u> 4.5**	25.1
	1000	27.8 <u>±</u> 4.8**	42.0
阿斯匹林	250	23.7±6.0**	50.3

^{**}p<0.01,与对照组比较。

.